EPOXY RESIN COMPOSITION

Número de patente:

JP4001220

Fecha de publicación:

1992-01-06

Inventor(es):

MATSUURA NOBUTERU; others: 02

Solicitante(s)::

KONISHI KK

Número de publicación:

JP4001220

Número de solicitud:

JP19900220572 19900821

Número(s) de prioridad:

Clasificación CIP:

C08G59/40; C08G59/50; C08K5/54; C08L63/00; C09J163/00

Clasificación CE:

Equivalentes:

JP3097960B2

Resumen

PURPOSE: To obtain an epoxy resin composition improved in room temperature storage stability and the elasticity of a cured product by mixing an epoxy resin with a specified ketimine derivative, a modified silicone resin and a catalyst for this resin.

CONSTITUTION:A ketimine (a) of the formula [wherein R1 to R4 are each H, 1-6C alkyl or (alkyl) phenyl; X1 to X3 are each 2-6 C alkylene; and m is 0-1] is reacted with at least 0,5mol, per imino group of component (a), at least one member (b) selected from among styrene oxide, butyl-, allyl-, p-tertbutylphenyl-, p-sec-butylphenyl-, m- or p-cresyl, p-cresyl glycidyl ether, vinylcyclohexane dioxide, etc., under annydrous conditions to obtain a ketimine derivative (H) in which the imino group of the skeleton of component (a) is reacted with component (b). 10-200 pts.wt. epoxy resin (A) is mixed with 1-100 pts.wt. component B, 100 pts.wt. modified silicone resin (C) and 0.1-10 pts.wt. catalyst (D) for component C.

Datos proporcionados por la base de datos de esp@cenet test - 12

◎ 公開特許公報(A) 平4-1220

⑤Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成 4 年(1992) 1 月 6 日
C 08 G 59/40 59/50	NHX NJA	8416-4 J 8416-4 J		
C 08 K 5/54 C 08 L 63/00 C 09 J 163/00	NĽC NKB JFL	7167-4 J 8416-4 J 8416-4 J		
		審査請求	未請求	請求項の数 2 (全10頁)

会発明の名称 エポキシ樹脂組成物

②特 願 平2-220572

20出 願 平2(1990)8月21日

優先権主張 @平1(1989)8月22日39日本(JP)39特願 平1-216767

 ⑩発 明 者
 松 浦
 信 輝
 大阪府寝屋川市成田東町20-18

 ⑩発 明 者
 伊 藤
 保 雄
 東京都北区浮間2-2-1,205

⑪出 願 人 コニシ株式会社 大阪府大阪市中央区道修町1丁目6番10号

⑩代 理 人 弁理士 尾 関 弘

明神音

- 1. 発明の名称 エポキン樹脂組成物
- 2. 特許請求の範囲
- (1)(イ) エポキシ樹脂
 - (1) 下記一般式

【但し式中RI、RI、RI及びRIは同一または異なる水素、炭素数1~6のアルキル基、またはアルキル基を有しまたは有しないフェニル基、XI、XI及びXIは同一または相違なる炭素数2~6のアルキレン基を示し、mは0~1の整数である)

で表されるケチミンであって、且つその骨格中のイミノ基がスチレンオキサイド、ブチルグリシジルエーテル、アリルグリシジルエーテル、P-tert-ブチルフェニルグリシジルエーテル、a.

p. - クレジルグリシジルエーテル、P-クレジルグリシジルエーテル、ビニルシクロヘキサンジオキサイド、バーサチック酸グリシジルエステル、カルダノール変性グリシジルエーテル、グイマー酸グリシジルエーテル、レグルシノールジグリシジルエーテル、プロピレングリコールジグリシジルエーテル、1.4-ブタンジオールジグリシジルエーテルでオペンチルグリコールジグリシジルエーテルの少なくとも1種と反応したもの

- (n) 変性シリコーン樹脂、及び
- (二)変性シリコーン樹脂用触媒 を含有して成るエポキシ樹脂組成物。
- (2)(*) シラン化合物が更に含有されて成る請求項(1)に記載のエポキシ樹脂組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はエポキシ樹脂組成物に関し、更に詳し

くは一液系のエポキシ樹脂組成物に関し、その目的とする所は常温で貯蔵安定性に優れ、接着力に優れ、しかも硬化後の硬化物が優れた弾力性を有する一液系エポキシ樹脂組成物を提供せんとすることである。

(従来の技術)

可使時間を長くする対策として種々の方法例えば潜在性硬化剤を用いる方法、酸またはアクリロ

(但し式中R1、R1、R1及びR1は同一または異なる水素、炭素数1~6のアルキル基、またはアルキル基を有しまたは有しないフェニル基、X1、X1及びX1は同一または相違なる炭素数2~6のアルキレン基を示し、mは0~1の整数である)

で表されるケチミンであって、且つその骨格中ののイミノ基がスチレンオキサイド、ブチルグリシルエーテル及びアリルグリシジルエーテルフェニルグリシジルエーテル のの アーク ロンス・アーク ロンス・アーク ロンジオールジグリンジルエーテル、レブルシングリンジルエーテル、レブルシングリンジルエーテル、エチレングリコールジグリンジルエーテル、1.6・ヘキサンジオールジグリンジルエーテル、レブルシングリンジルエーテル、ロッジオールジグリンジルエーテル、1.4・ブタンジオールジグリンジルエーテルス マンジオールングリンジルエーテルス マンジオールングリンジルエーテルス マンジオールングリンジルエーテルス マンジオールングリンジルエーテルス マンジオールングリンジルエーテルス びネオペン

ニトリルを硬化剤であるアミンに付加する方法等が知られているが、有効な方法は少なく、実用上未だ満足すべき状態には至っていない。 弾力性を改善する方法として、例えばウレタン変性エポキシ樹脂と液状アクリロニトリルプタジェン共重合体やポリサルファイド等を併用する方法が開発されているが、 これらは二波系のものであり、一液系のものではない。

(発明が解決しようとする課題)

従って本発明が解決しようとする課題は常温での貯蔵安定性に優れ、弾力性の優れた硬化物を与えうる一被系ェポキシ樹脂を新たに開発することである。

[課題を解決するための手段]

この課題は、

- (4) エポキシ樹脂
- (口) 下記一般式

チルグリコールジグリシジルエーテルの少なくと も1種と反応したもの

- (ハ) 変性シリコーン樹脂、及び
- (=) 変性シリコーン樹脂用触媒 を含有して成るエポキン樹脂組成物。

または上記(イ)~(ニ)の成分に更に

(*) シラン化合物、

を含有して成るエポキシ樹脂組成物となすことに よって解決される。

〔発明の作用並びに構成〕

本発明者の研究に依ると、上記(イ)~(二)の各成分、就中上記(ロ)で表される一般式(I)のケチミンのイミノ基を上記特定の成分と反応でせて得たケチミン誘導体を使用することに係れ、また得られた硬化物が優れた弾力性を有することが見出された。また同じく、更にこれに上記では、かりかっとく向上することが見出された。本発明はこれらの新しい知見に基づいて完成されている。

本発明に於いて使用される一般式(1) で表されるケチミンとしては、例えば2.5.8-トリアザ-1.8
- ノナジェン、2.10- ジメチル-3.6.9- トリアザ-2.9- ウンデカジエン、2.10- ジフェニール-3.6.
g- トリアザ-2.9- ウンデカジエン、3.11- ジメチル-4.7.10-トリアザ-3.10-トリデカジエン、3.

チルグリコールジグリシジルエーテルの少なくと も1種であり、特にスチレンオキサイドが好まし い。これら反応させるべき成分は前記一般式([) で表されるケチミン中のイミノ基と反応するが、 該式中mが1の場合には2つのイミノ基のいずれ か又は双方と反応しても良い。反応方法としては これ等両成分が反応しうる方法がいずれも適用出 来、その代表的な方法を例示すると次の通りであ る。即ち前記ケチミン中のイミノ基1ケに対し前 記成分0.5 モル以上好ましくは1モル以上、で混 合することが望ましい。ケチミンは水分に敏感で あるので、この反応は無水条件下で実施される。 特に加熱する必要はないが、150 ℃で1~2時間・ 加熱してもよい。配合の割合は少なくともケチミ ンのイミノ基が50%以上好ましくは80%以上、特 に好ましくは100 %反応する割合である。尚両成 分のうちの1種が未反応若干残存していてもかま

本発明に於いて使用される (ハ) 成分たる変性 シリコーン樹脂としては、一般式、 11- ジェチル-4.7.10-トリアザ・3.10-トリデカジ エン、2.4.12.14-テトラメチル-5.8.11-トリアザ -4,11-ペンタデカジエン、2,4,20,22-テトラメチ ル-5.12.19- トリアザ-4.19-トリエイコサジエン、 2.4.15,17-テトラメチル-5.8.11.14- テトラアザ -4.14-オクタデカジエンが好ましいものとして例 示出来る。またこれと反応させるべき成分として はスチレンオキサイド、プチルグリシジルエーテ ル及びアリル(脂肪族)グリシジルエーテル、Ptert- プチルフェニルグリシジルエーテル、P-se c. プチルフェニルグリシジルエーテル、a.p. - ク シジルグリシジルエーテル、P-クレジルグリシジ ルエーテル、ピニルシクロヘキサンジオキサイド、 パーサチック酸グリシジルエステル、カルダノー ル変性グリシジルエーテル、ダイマー酸グリシジ ルエステル、1.6-ヘキサンジオールジグサシジル エーテル、レゾルシノールジグリシジルエーテル、 エチレングリコールジグリシジルエーテル、プロ ピレングリコールジグリシジルエーテル、1.4-プ タンジオールジグリシジルエーテル及びネオペン

(式中、R。は炭素数1~12の1価の炭化水素基、R。は炭素数1~6の1価の炭化水素基、nは0~2の整数である)

で示される加水分解性ケイ素官能基を末端に有するポリエーテル共重合体をいう。

具体例としては、ポリ(メチルジメトキシシリルエーテル)等が例示され、市販のものが使用できる。これらのポリエーテル重合体は一種類のみを使用してもよいし、二種類以上を混合して使用してもよい。

本発明に於いて使用される (二) 成分たる変性 シリコーン樹脂用触媒は上記変性シリコーン樹脂 を硬化せしめるための触媒であって、この作用を 有するものであれば使用出来、その具体例として は、オクチル酸器、ステアリン酸錫、ナフテン酸 鉄、オクチル酸鉛などの金属有機カルボン酸塩、 ジーローブチル錫ージーラウレート、ジーローブ チル錫ージーラウレート、ジーαープチル錫ージーフタレートなどの有機錫、アルキルチタン酸塩などが単独もしくは混合して使用できる。

これ等 (イ) ~ (二) の各成分の使用割合は (ハ) 成分100 重量部に対し、(イ) 成分10~ 200 、好ましくは20~100 重量部、特に好ましく は35~ 100重量部、(ロ) 成分1~100 、好まし くは2~40重量部、(二) 成分 0.1~10、好まし くは6 重量部以下である。

- (ロ) 成分たるケチミン誘導体は主にエポキシ 樹脂の硬化剤として作用し、特に上記特定の成分 と反応したもので、エポキシ樹脂と反応すべきイ ミノ基がなくなるかまたは減少しているため、そ の貯蔵安定性に大きく貢献する。ケチミン誘導体 の使用量が上記所定量に達しない場合は硬化速度 が遅くなる傾向を有し、また所定量よりも多くな ると可使時間が短くなる傾向を示す。
- (ハ) 成分たる変性シリコーン樹脂は、主に硬化後の硬化物の弾力性付与及び接着性付与に関連 し、変性シリコーン樹脂用触媒の存在下に空気中

(ホ) 成分は主に接着性向上の目的で使用され、 通常エポキシシラン、又は(及び)これとアミノ シランとの反応物がエポキシ樹脂100 重量部に対 し1~10重量部使用される。

本発明に於いては更に必要に応じこの種分野に 於いて従来から使用されて来たその他の各種添加 剤が使用され、更に具体的には、老化防止剤、充 塡剤、着色剤、可塑剤、粘度調整剤、紫外線吸収 剤等が配合出来る。

本発明の一液系エポキシ樹脂組成物を調製する方法は上記(イ)~(二)または(イ)~(ホ)、更には脱水剤やその他の添加剤を均一に混合出来る方法であればいかなる方法でも良い。調製後は過宜密封容器に入れて保存する。

本発明の組成物はエポキシ樹脂が従来から使用されて来た用途いずれの用途にも広く使用出来、特に接着剤、シール剤に好適なばかりでなく、その他床材、ライニング材、塗料、封止材等の用途にも有効に使用される。

〔寒 旋 例〕

の水分により硬化する。この (ハ) 成分の使用量 が上記所定の値に達しない場合には弾力性が不充 分となり、また多くなると接着性が低下する傾向 がある。

本発明に於いては必要に応じ更に(ホ)成分たるシラン化合物を併用することが出来る。この

以下に実施例をあげて本発明を更に詳しく説明 する。

実施例1~6及び比較例1

下記第1表に示す所定の各成分を所定量配合し、 一被系エポキン樹脂組成物を調製した。数値はい ずれも重量部を示す。得られた組成物についてそ の物性を測定した。この結果を第1表に併記した。

第1要

				実 お	± 64			比較例
		1	2	3	4	5	6	1
変性シリ	リコーン リコーン リコーン リコー リカー リカー リカー リカー リカー リカー リカー リカー リカー リカ	100 35 ケチミン-1 10 2 150	100 235 ケチミン-2 105 2 150	100 35 ケチミン-3 10 2 150	1 0 0 3 5 ケチミン-1 5 2 1 5 0	100 35ン2 ケチミン2 150	100 35 ケチミン-3 5 2 150	100 235 ケチミン-4 10 2 150
20 τ .	引張強さ(kg[/cd])	2 0	2 0	2 1	19	18	1 5	2 1
651 RB	伸 び (%)	1 1 0	130	1 2 0	190	175	2 4 5	8 0
20℃、	引張強さ(kgf/cd)	2 2	2 1	2 1	2 1	18	1 9	2 2
65% RB 28 日	伸 び (%)	100	1 2 0	110	200	130	205	7 0
	20 T × 7 B	٥	0	6	0	Đ	•	٥
一一一一	20℃×28日	•	6	0	0	0	0	0
貯蔵安定性	50℃×7 ⊞	0	0	0	0	0	0	Δ
性	50℃×28日	0	0	0	0	0	0	×

ケチミンー1

2.4.12.14·テトラメチル-5.8.11-トリアザ-4.11-ペンタデカジエン 1モルとスチレンオキサイド 1モルを150 で×2時間加熱反応させたもの。

ケチミン-2

ケチミン1のスチレンオキサイドに変えてプチ ルグリシジルエーテルを反応させたもの。

ケチミンー3

ケチミン1のスチレンオキサイドに代えてアリ ルグリシジルエーテルを反応させたもの。

ケチミンー4

ケチミン1に於いてスチレンオキサイドを全く 使用せず、未反応のもの。

製法

実施例 1

変性シリコーン樹脂(鐘湖化学工業製、商品名MSポリマー20A)100重量部、エポキシ樹脂(油化シェルエポキシ製、商品名エピコート828)35重量部、炭酸カルシウム130重量部、酸化チタン20重量部を減圧下で撹拌混合する。そこへケチ

ミンー1 10重量部、脱水剤としてビニルトリメトキンシラン(日本ユニカー製、商品名NUCシリコーン A171)5 重量部、シラン化合物としてエポキシシラン(信越化学製、商品名KBM403)2 重量部、シリコーン樹脂用触媒としてジブチル錫化合物(三共有機合成製、商品名スタンNO918)2 重量部加え、減圧撹拌して本発明の組成物を製造した。

実施例2~6

ケチミンの種類を対応する各ケチミンにした以 外は実施例 1 と同様に製造した。

比較例1

ケチミンの種類を対応するケチミンにした以外 は実施例1と同様に製造した。

但し第1表の各特性は次の方法で測定したもの である。

使化物物性

上記組成物を厚さ2 mmになる様に20℃、65% RF の雰囲気中に7日及び28日間放置し、JIS K6301 に準じ2号ダンベルを用いて引張強さ及び伸びを 測定した。

貯蔵安定性

上記組成物をカートリッジに充塡密栓して20℃×7日、28日又は50℃×7日、28日間放置の後に、組成物の粘度を観察した。判定基準は次の通りとした。

◎…変化なし

〇…わずかに増粘

△…增粘大

×…ゲル化

実施例7~11

実施例1に於いて使用したケチミンー1に代えて、対応するケチミンを各々使用し、第2表の配合割合で実施例1と同様に組成物を調製した。これら各組成物について第1表と同様にその特性を測定した。この結果を第2表に併記する。

第 2 麦

				実 が	£ 69				
		4	5	6	7	8	9	10	11
変性シリコーン樹脂 変性シリコーン樹脂用触媒 変ポキシ間 をボーン樹脂 ケチミン(種) ケチミン(リメトキシシラン シラン化合物 無線充遺材		100 2 35 ケチミン-1 5 2 150	100 35 ケチミン・2 5 2 150	100 35 ケチミン・3 5 2 150	100 35 ケチミン-5 4 52 150	100 2 35 ケチミン-6 4 5 2 150	100 2 35 ケチミン-7 4 5 2 150	100 35 ケチミン-8 4 5 2 150	100 2 35 ケチミン-9 4 5 2 150
ダンベル	レ物性								
20°C .	引張強き (kgf/cd)	1 9	1 8	1 5	18	1 7	19	2 0	2 2
65% RH 7 日	伸 び (%)	190	1 7 5	2 4 5	3 0 5	220	2 4 5	2 1 5	150
20℃、	引張強さ(kgf/cd)	2 1	1 8	1 9	1 7	19	2 1	2 4	2 4
65% RH 28 日	伸 び (%)	200	130	205	290	220	195	190	I 4 0
	20℃×7日	0	0	0	0	0	•	0	Ø
貯蔵	20℃×28日	0	0	©	0	٥	Ø	0	0
貯蔵安定性	50℃×7日	0	0	Ø	0	0	0	0	0
性	50℃×28日	0	0	0	0	0	0	0	0



第2表に於いて使用したケチミン-5~ケチミン-9は各々次のようにして製造したものである。ケチミン-1のスチレンオキサイドに代えて各々次の化合物を用い、その他はケチミン-1の場合と同様に処理したもの。

ケチミン-5…P-ter-プチルフェニルグリシジ ルエーテル

ケチミンー 6 …P-sec-ブチルグリシジルエーテ

ケチミン- 7 … a, p, - クレジルグリンジルエーテル

ケチミン-8…P-クレジルグリシジルエーテ

ケチミン-9…ピニルシクロヘキサンジオキサ イド

実施例12~15

実施例1に於いて使用したケチミン-1に代えて、対応するケチミンを各々使用し、第3表の配合割合で実施例1と同様に組成物を調製した。これら組成物について第1表と同様にその特性を測

定した。この結果を第3表に示す。但し実施例12及び13は反応すべき成分が2官能のエボキシ樹脂を用いた場合を示す。また実施例14及び15は本発明で使用する一般式(1)で表されるケチミン中mが1の場合(即ちイミノ基が一般式中2つある場合)にその夫々の2つのイミノ基を反応すべき成分でいずれも反応せしめた場合を示す。

第 3 表

			9	度 施	9 4	
		4	1 2	1 3	1 4	1 5
変変エケケビシ無	・ リコーン樹脂 用触媒 リコード レゼ 樹脂 リ レイ (種類) レイ リメトキ シシラン と G材	1 0 0 2 3 5 ケチミン- I 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-10 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-11 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-12 4 5 2 1 5 0	100 235 ケチミン-13 45 2 150
ダンベリ	レ物性		:		-	
20°C .	引張強さ(kg//cd)	1 9	2 0	2 0	1 2	1 5
65% RH 7 日	伸 び (%)	190	170	1 7 0	260	390
20℃	引張強さ (kgf/cal)	2 1	2 2	2 3	1 8	1 8
65% RH 28 日	伸 び (%)	200	1 5 0	1 8 0	2 4 0	3 2 0
p	20℃×7日	0	Ø	0	0	Ø
蔵	20℃×28日	0	©	Ø	0	Ø
貯蔵安定性	50℃×7日	6	0	O .	0	0
13.	50℃×28日	0	0	0	Δ	. Д



第3表に於いて使用したケチミンは以下の通り である。

ケチミン-10及び11

ケチミン-1のスチレンオキサイドに代えて夫々1.6-ヘキサンジオールグリシジルエーテル(ケチミン-10)及びレゾルシノールジグリシジルエーテル(ケチミン-11)を使用し、その他はケチミン-1と同様に処理したもの。

ケチミンー12

2,4.15,17-テトラメチル-5,8,11,14- テトラアザ-4,14-オクタデカジェンの1モルとスチレンオキサィド2モルとを150 $T \times 2$ 時間加熱反応させたもの。

ケチミン-13

ケチミン-12のスチレンオキサイド2モルに代えてフェニルグリシジルエーテル2モルを使用し、その他はケチミン-12と同様に処理したもの。

実施例16~19及び比較例2

実施例 I に於いて使用したケチミン-1 に代えて、対応するケチミンを各々使用し、第4表の配

合割合で実施例1と同様に組成物を掴製した。これら組成物について第1表と同様にその特性を測定した。この結果を第4表に示す。但しこの例は、ケチミン中のイミノ基1個に対し、反応さすべき成分の量を種々変化させた場合である。

第 4 表

		比較例		実 カ	を 例	
		2	1 6	1 7	18	19
変変エケケビシ無	リコーン樹脂 リコーン樹脂用触媒 ン樹脂 (種類) ン(で種) トキシシラン と合物 は材	1 0 0 2 3 5 ケチミン- 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-14 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-15 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 3 5 ケチミン-16 5 2 1 5 0	1 0 0 3 5 ケチミン-17 4 5 2 1 5 0
タンベル	し物性	:				
20℃、	引張強さ(kgf/cal)	2 1	8 1	2 0	1 7	1 4
65% RH 7 日	伸 び (%)	120	1 4 8	165	175	185
20 τ .	引張強さ (kg[/cal)	2 2	2 1	1 9	1 9	1 9
65% 8H 28 日	伸 び (%)	115	155	1 4 0	1 5 0	2 3 0
	20℃×7日	•	•	0	0	0
貯蔵	20℃×28日	•	0	0	0	•
貯蔵安定性	50 °C × 7 ΕΙ	0	0	0	0	0
性	50℃×28日	△~×	0	0 .	0	0



〈使用したケチミン〉

ケチミン-1に於いてスチレンオキサイドの使用量を下記の通り変え、その他はケチミン-1と同様に処理したもの。

ケチミン-14…スチレンオキサイド 0.5 モルケチミン-15…スチレンオキサイド 0.8 モルケチミン-16…スチレンオキサイド 0.9 モルケチミン-17…スチレンオキサイド 1.2 モル実施例20~25

実施例1に於いて各種成分の配合量を第5表に示す配合例とし、その他は実施例1と同様に処理して各組成物を調製した。但し、この例はケチミンの量を種々変えて配合した例を示している。同様にこれらの組成物について特性を測定した。この結果を第5表に示す。

第 5 表

		T	実	施舒			
		2 0	2 1	2 2	2 3	2 4	2 5
変変エケビシ無	リコーン樹脂 リコーン樹脂用 触媒 シ根脂 シー I トリノト キシシラン トリケ物 質材	1 0 0 2 1 0 5 2 1 5 0	1 0 0 2 2 2 0 2 5 2 1 5 0	1 0 0 5 0 6 5 2 1 5 0	1 0 0 2 1 0 0 1 2 5 2 1 5 0	1 0 0 2 0 0 2 4 5 2 1 5 0	1 0 0 2 2 2 0 0 4 0 5 2 1 5 0
ダンベル	ル物性					<u></u>	
20℃、	引張強さ (kgf/cd)	16	1 6	1 8	1 8	1 2	1 4
65% RH 7. 日	伸 び (%)	3 6 3	3 3 3	160	2 1 0	170	150
20℃、	引張強さ (kgf/cd)	1 8	1 8	1.9	2 0	1 6	8 1
65% RH 28 ⊞	伸 び (%)	3 7 8	2 9 5	180	180	1 4 0	1 2 0
	20 T × 7 E	0	0	•	0	0	0
貯蔵	20 T × 28 B	9	0	0	•	0	•
貯藏安定性	50 T × 7 E	9	0	0	0	0	0
性	50 T × 28 E	0	0	0	0	Δ	Δ

ガラス

0

Ö

アクリル板

0

0

スレート

0

0

モルタル

0

0

上記実施例1~25で得られた各組成物について その接着性を測定した。この結果を第6表に示す。 但しその測定方法は以下の通りである。

接着性

上記組成物をモルタル片、スレート板、ガラス、アクリル板上に50×20×2 mに均一に塗布し、20 C、65%RHで7日間放置した後に硬化した組成物を手で剝がして評価した。判定基準は次の通りとした。

○… 硬化した組成物の凝集破壊となったもの ×… 被着体の界面で破壊したもの

第 6 表

		モルタル	スレート	ガラス	アクリル仮
	1	0	0	0	0
実	2	0	0	0	0
	3	0	0	0	0
旌	4	0	0	0	0
64	5	0	0	0	0
	6	0	0	0	0

	9	0	0	0	0
	10	0	0	0	0
	11	0	. 0	0	0
	12	0	0	0	0
3	€ 13	0	0	0	0
	14	0	0	0	0
桶	15	0	0	0	0
6	1 16	0	0	0	0
	17	0	0	0	0
	18	0	0	0	. 0
	19	0	0	0	0
	20	0	0	0	0
	21	0 .	0	0	0
	22	0	0	0	0
	23	0	0	0	0
	24	0	0	0	0
	25	1 0	l 0	0	0

〔発明の効果〕

本発明組成物は常温での貯蔵安定性が優れ、また得られた硬化物の弾力性も優れており、しかも接着性も優れたものである。従ってこれ等の特性を生かし各種の分野、特に接着剤、シール剤、床材、ライニング材、塗料、封止材に有効に使用される。

(以 上)

特許出顧人 コニシ株式会社 代理人 弁理士尾関 弘 【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成11年(1999)4月6日

【公開番号】特開平4-1220

【公開日】平成4年(1992)1月6日

【年通号数】公開特許公報4-13

[出願番号]特願平2-220572

(国際特許分類第6版)

C08G	59/40	NHX
	59/50	ACM
C08K	5/54	NLC
C08L	63/00	NKB
C093	163/00	JFL
[FI]		
C08G	59/40	NHX
	59/50	ACM
C08K	5/54	NLC
C08L	63/00	NKB
C09J	163/00	JFL

學-統稱正常(問題)

平成9年8月19日

特許庁長官 政

- 1. 専件の表示 平成2年 特許顕 第220572号

エポキシ被脂組成物

3. 補正をするもの

事件との製造

转势出版人

住所 大阪府大阪市中央区域領町1丁目6 景10号

コニシ株式会社

代表者 小西 第一郎

4. 代理人

〒890 大阪府御市施野町西3丁2番6号ダイワビル2階 100725(24)6055 (841) 作业 尾 阳 弘

5. 加正の対象

明領書中特許請求の範囲及び発明の非例な説明の書

6、毎正の内容

関係の基り

7. 場付書類の目句

(1)知証の内容

額正の内容

- 1. 特許請求の転回を別紙の通り訂正する。
- 2、明和春期16頁第5行一第7行 「ケチミンー2・・・反応させたもの。」 とあるをBODまする。
- 3. 明朝春路23頁第14行~第17行 「ケチミンー13・・・ 処理したもの。」 とあるを削除する。
- 4. 明細書中の記載を下記正原表の通り訂正する。

1			
Ħ	17	#	Œ
5	8-9	ブチルゲリシジルエーテル	飛除する
8	8-9	ブチルダリシジルエーテル	開ゆする
14	3	実施例1~6	实施例1~4
15	8	ケチミン-3	ケチミン-2
10	11	ケナミン-4	ケナミン-3
17	9	実施例2~6	実施例2~4
18	11	実施例7~11	実施例5~9
20	L	ケチミン-5	ケチミンーも
20	1~2	ケチミン-9	ケチミン-8
20	6	ケナミン-5	ケチミンー4
20	8	ケチミンー8	ケチミン-5
23	10	ケチミン- 7	ケチミンー6
20	12	ケチミンー8	ケチミンーフ
20	14	ケチミン- 9	ケチミン-8
20	16	美拉何12~15	実施房10~12
21	1-2	実放例12及び13	実施例10及び11
21	3	実均別14及び15	実施例13
23	8	ナチミン-10及び11	ケチミン-9及び10

22	5-6	ケチミン-10	ケチミンー日
23	T	ケチミン-11	ケチミン~10
22	8	ケチミン-12	ケチミン-11
23	18	表案例16~19	東13~16
20	5	ケチミンー14	ケチミン~12
26	5	ケチミン-15	ケチミン-13
25	7	ケチミン-18	ケチミン-14
26	8	ケチミン-17	ケチミン-15
26	9	支热的20~25	実費別17~22
28	1	実施例1~25	突飾例1~22

j

- 5、明集会第15页の第1表を現紙の乗り訂正する。
- 8. 明集音第19頁の第2数を削減の通り訂正する。
- 7、明朝音第22頁の第3会を別氏の通り訂正する。
- 8. 明報書第25頁の第4表を別紙の廻り打正する。
- 9、明朝音第27頁の第5表を閉鎖の通り打正する。
- 10. 明確實第28及び29頁の第6数を別紙の通り訂正する。

米 祭育部本の和盟

(1)(ハエボキシ出際

(3)下配一配式

【但し式中R、、R、R、及びR。は同一または野なる方象、炭素数1~6の アルキル法、またはアルキル法を有しまたは守していフェニル法、X。、X。及 びX。は同一または租賃なる炭素数2~6のアルキレン基を示し、mは0~1 の変数である]

で食されるケチミンであって、且つその骨胎中のイミノ基が<u>スチレンオキャイド、アリルグリシジルエーテル</u>、Pーterに一プチルフェニルグリシジルエーテル、Pっちゅこーブチルフェニルグリングルエーテル、m、p、一クレジルグリンジルエーテル、ビニルシクロヘキサンジネキサイド、バーサチック数グリンジルエステル、カルダノール微性グリシジルエーテル、ダイマー数グリンジルエステル、1、6 ーヘキサジュールグリッジルエーテル、レブルシノールジグリンジルエーテル、エキレングリコールジグリンジルエーテル、プロピレングリコールングリンジルエーテル、プロピレングリコールングリンジルエーテル、プロピレングリコールングリンジルエーテル、プロピレングリコールングリンジルエーテル、プロピレングリコールングリンジルエーテル、プロピレングリコールングリンジルエーテルグリンジルエーテルでリンフルエーアル及びネオペンチルグリコールングリンジルエーテルの少なくとも1世と反応したもの

(A)変性シリコーン側頭、及び

(ニ)変性シリコーン製造用触算

を含有して成るエポキシ樹脂組成物。

(3)(4)シラン化合物が更に含有されて成る原来項(1)に記載のエポキン協設組成 他。

*

第 1 表

		実 笼	野		比較例
	1	2	3	4	LEXT
変性シリコーン樹脂	100	100	100	100	100
変性シリコーン製脂用触媒	2	2			100
			2	2	2
エポキシ樹脂	35	35	35	35	35
ケチミン (種類)	ケチミン-1	ケチミン-2	ケチミン-1	ケチミン-2	ケチミン-3
ケチミン(置)	10	10	4	4	10
ビニルトリメトキシシラン	5	_ 5	5	5	5
シラン化合物	2	2	2	2	2
無複充填材	150	150	150	150	150
ダンベル物性					
20℃ 引張強さ	20	21	19	15	21
65% RH (kgf/cm ²)		ļ.			
7日 伸 び(%)	110	120	190	245	80
20℃ 引張強さ	22	21	21	19	22
65% RB (kgf/cm²)		•			
28日 伸 び(%)	100	110	200	205	70
貯 20℃×7日	0	0	0	0	0
蔵 20℃ ×28日	Ø	0	©	0	0
安 50℃ ×7日	0	0	©	0	Δ
定 50℃ ×28日	0	0	0	0	×
性			_	_	

第 2 表

	実 范 例						
L	3	4	5	6	7	8	9
変性シリコーン街脂	100	100	100	190	100	100	100
変性シリコーン批話用数採	2	2	2	2	2	2	2
エポキシ被盾	35	35	35	35	35	35	35
ケチミン (種類)	ケチミンー	ケチミン-2	ケチミン-4	ケチミン-5	ケチミン-6	ケチミン-7	ケチミン-8
ケチミン (量)	4	4	4	4	4	4	4
ビニルトリメトキシシラン	5	5	5	5	5	5	5
シラン化合物	2	2	2	2	2	2	2
語機充填材	150	150	150	150	150	150	150
ダンベル役性							
20°C 引張強さ	19	15	18	17	19	20	22
65% RH (kgf/cm ¹) 7日 伸 び(%)	190	245	305	220	245	215	150
20°C 引張強さ 65% EE (kgf/cm²)	21	19	17	19	21	24	24
28日 体 び(光)	200	205	290	220	195	190	140
於 20℃ ×7日	_ @	Ø	③	•	0	(O	0
蔵 20℃ ×28日	0	9	9	•	0	0	0
安 50℃ ×7日	0	9	0	6	Ø	0	0
走 50℃ ×28日 性	0	0	0	0	0	0	0

類 3 表

		実 遊	81	
1	3	10	11	12
変性シリコーン樹脂	100	100	100	100
変性シリコーン樹脂用触媒	2	2	2	2
エポキシ樹脂	35	35	35	35
ケチミン (種類)	ケチミン-1	ケチミン-9	ケチミン-10	ケチミン-11
ケチミン(量) -	4	4	4	4
ビニルトリメトキシシラン	5	5	5	5
シラン化合物	2	2	2	_2
無機充填材	150	150	150	150
ダンベル物性				
20℃ 引張強さ	19	20	20	12
65% RH (kgf/cm²)				
7日 伸 び(%)	190	170	170	260
20℃ 引癌強さ	21	22	23	18 .
65% RE (kgf/cm²)	<u> </u>			
28日 伸 び(%)	200	150	18D	240
貯 20℃ ×7日	0	0	0	0
蔵 20℃ ×28日	0	0	©	0
安 50℃ ×7日	0	0	0	0
走 50℃ ×28日	0	0	0	Δ
性				



	土胶例	土紋例 実施例				
İ	2	13	14	15	16	
変性シリコーン樹脂	100	100	100	100	100	
変性シリコーン樹脂用触媒	2	2	2	2	2	
工术中沙樹脂	35	35	35	35	35	
ケチミン (種類)	ケチミン-3	ケチミン-12	ケチミン-13	ケチミン-14	ケチミン-15	
ケチミン (量)	4	4 -	4	4	4	
ビニルトリメトキシシラン	5	5	5	5	5	
シラン化合物	2	2	2	2	2	
無機充填材	150	150	150	150	150	
ダンベル物性						
20℃ 引張強さ	21	18	20	17	14	
65% RB (kgf/cm ²)						
7日 伸 び(%)	120	148	165	175	185	
20℃ 引張強さ	22	21	19	19	19	
55% RH (kgf/cm ³)	İ	l				
28日 伸び(%)	115	155	140	150	230	
貯 20℃ ×7日	0	(C)	Ø	. 🚱	0	
建 20°C ×28日	0	0	©	0	0	
安 50℃ ×7日	0	0	0	Ø	0	
定 50℃ ×28日 生	∆~×	0	0	0	0 .	
T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	<u> </u>			L		

那 5 汲

			実 施	9 (·	
	17	18	19	20	21	22
変性シリコーン樹脂	100	100	100	100	100	100
変性シリコーン樹脂用触媒	2	2	2	2	2	2
エポキシ樹脂	10	20	50	100	200	200
ケチミン-1	1	2	6	12	24	40
ビニルトリメトキシシラン	5	5	5	5	5	5
シラン化合物	2	2	2	2	2	2
無機充填材	150	150	159	150	150	150
ダンベル物性			1.			
20℃ 引張強さ 65% RB (kgf/cm²)	16	16	18	18	12	14
7日 伸 び(%)	363	333	160	210	170	150
20°C 引張強さ 65% RH (kgf/cm²)	18	18	19	20	16	18
28日 伸び(%)	378	295	180	180	140	120
計 20℃ ×7日	0	0	©	0	9	0
蔵 20℃ ×28日	0	0	0	0	0	0
安 50℃ ×7日	0	©	0	0	0	0
定 50℃ ×28日 性	0	0	0	0	Δ	Δ

第 6 表

_	1				,
L	L	モルタル	ストレート	ガラス	アクリル街
	1	0	0	0	0
	2	0	0	0	0
	3	0	0	0	0
	4	0	0	0	0
実	5	0	0	0	0
	6	0	0	0	0
İ	7	0	0	0	0
	8	0	0	0	0
	9	0	0	0	0
施	10	0	0	0	0
	11	0	0	0	0
	12	0	0	, 0	0
	13	0	0	0	0
	14	0	0	0	0
例	15	0	0	0	0
	16	0	0	0	0
	17	0	0	0	0
	18	. 0	0	0	0
	19	0	0	0	0
	20	0	0	0	0
	21	0	. 0	0	0
	22	0	0	0	0